Family list 3 family member for: JP58092218 Derived from 1 application.

MANUFACTURE OF SEMICONDUCTOR DEVICE

Publication info: **JP1808673C C** - 1993-12-10 **JP5012850B B** - 1993-02-19

JP58092218 A - 1983-06-01

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

MANUFACTURE OF SEMICONDUCTOR DEVICE

Patent number:

JP58092218

Publication date:

1983-06-01

Inventor:

YAMAZAKI SHIYUNPEI

Applicant:

HANDOTAI ENERGY KENKYUSHO

Classification:

- international:

H01L21/205; H01L21/02; (IPC1-7):

H01L31/04

- european:

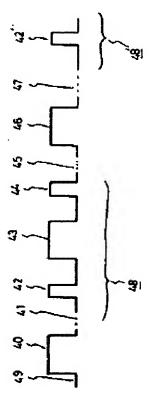
H01L21/205

Application number: JP19810191268 19811128 Priority number(s): JP19810191268 19811128

Report a data error here

Abstract of **JP58092218**

PURPOSE:To form a practically instrinsic coating film on a semiconductor layer made at the previous process in order to prevent an N or P type impurity in a semiconductor device made at the previous process from discharging again from the inner wall of a reaction device or the holder of a substrate and from mixing in a P or N type semiconductor made at the next process when the first semiconductor devices having P type and N type semiconductor layers are continuously made by a plasma vapor method by using the same reaction tank. CONSTITUTION: Evacuation is applied to a reaction furnace in process 49. Silicon or silicon carbide is coated to a reaction cylinder and a holder in process 40. Next, evacuation 41 to a system, furthermore, the manufacture 42 of a P or an N type semiconductor device, the manufacture 43 of an I type semiconductor layer, the manufacture 44 of an N type semiconductor layer are done to make 48 the first semiconductor device. Furthermore, after that, the possibility of alternately mixing a P or an N type impurity between the final process 44 for the manufacture 48 of the first



semiconductor device and the first process 42 at the next process 48 can be removed by coating an I type semiconductor layer shown as 46 to above system and a reaction system inserted and installed the reaction furnace and the holder.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭58—92218

⑤Int. Cl.³H 01 L 21/205 31/04

識別記号

庁内整理番号 7739-5F 7021-5F 43公開 昭和58年(1983)6月1日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 9 頁)

匈半導体装置作製方法

创特

願 昭56-191268

20出

願 昭56(1981)11月28日

仰発 明 者

山崎舜平

東京都世田谷区北烏山7丁目21

番21号株式会社半導体エネルギ ー研究所内

加出願人

株式会社半導体エネルギー研究

所

東京都世田谷区北烏山7丁目21

番21号

明細

1. 発明の名称

半導体裝置作製方法

2. 特許請求の範囲

- 1. ブラズマ気相法により反応炉内に設けられた基板上に少くともひとつの接合を有する半導体装置を形成するに際し、前記反応炉の内壁または半導体層が形成される領域にあらかじめ真性または実質的に真性の半導体層を形成することを特徴とする半導体装置作製方法。
- 2. 特許請求の範囲第1項において、真性または実質的に真性の半導体層は接合を有する半導体装制の作製に用いられる電磁エネルギ Po に対し、 Po-10W~Po+30W の範囲の電磁エネルギを加えて形成せしめることを特徴とする半導体装置作製方法。
- 3. 特許請求の範囲第1項において、真性または実質的に真性の半導体層は接合を有す

る半導体装置を作製することを特徴とする 半導体装置作製方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はブラズマ気相法により、再現性、特性のよい半導体装置を作製する方法に関する。

さらにまたは前回作られた半導体層のうち、 反応装置の内壁、基板のホルダー等の表面に付 増したものを CF 等の反応性気体をプラメマ化 することにより除去してしまう工程を設けるこ とを目的とする。

かくすることにより再現性よく RUN-TO-RUN の特性をッく するとともに、その得られた特性 もきわめてすぐれたものとすることができると いり特徴を有する。

また本発明は反応炉内に設けられた基板上に少くともひとつの接合特にPIN。PI、NIまたはPN 接合を有する半導体装置において、反応炉の内壁特にプラズマ原子または反応性気体が衝突する内壁より不純物特に破累、アルカリ金属原子が放出されることを防ぐため、これらの設置にあらかじめ真性または突質的に真性の半導体層例とば非単結晶速素を形成することを目的としている。

本発明はこれらの実質的に除去するためのコ ーテイングにより再放出を防ぐため、半導体層

またアルカリ金属にあつても、 BPPM の選入 において、P型、I型の伝導度の低下また透明 導電膜の伝導度の低下をもたらしてしまつた。

とれらの混入を防ぐため、反応炉の内壁また 基板のホルダー(ポートともいう)の特にプラ メマによる反応性気体にスパッタされる部分に 対して、あらかじめ半導体層を 0.2~2月の厚さ に形成させ、コーティングしてしまりととがき わめて重要であつた。さらに再現性特性劣化に 対しては、ひとつの半導体装置の作製に対し、 その最後の工程がNまたはP型半減体層を作り また次の最初の工程にPまたは以製の半導体層 を作ろりとした時、10~10cmの強度に最初の 不納物例えばリンがP型半導体層中に混入して しまう。とのためP理半導体層は例えば10~10 cmの最度にホウ素を添加してP型階としても その電気伝導度はリンの混入により再結合中心 が増加するためきわめて特性が悪く、混入がな い場合10~10 (ncm) 化対し、10~10 (acm)と

を半導体装置の作製に必要な電磁エネルギの出力 Po 例えば 5~100W、温度 To 例えば 800~380 で に対し、 Po-10W (但し最低 5W とする) ~Po +30W の範囲、また To-500~To+500 特に好ましくは Po, To と同じまたは試略同じ条件にて作 関し、 0.2~1µ の厚さに形成せしめるととを特 数としている。

従来プラズマ CVD 法に関しては、ひとつの反応がにて PIS 接合等を有する半導体装置の作製が行なわれていた。しかしこの接合をくりかえし行なうと、全くわけのわからない劣化、パラッキに悩まされてしまい、半導体装置としての信頼性に不適当なものしかできなかつた。

この原因を調べた結果、この量大の原因は、 反応炉内に付着している酸素、アルカリ金属が 半導体層中に混入して、超気伝導度の低下をも たらすものであり、酸果にあつでは1PPMの混 入であつても、暗伝導度10 (acm)を10 (acm) と1/100にまで下げてしまつていた。

1/100~1/1000 しか得られなかつた。

このため PIN 型光質変換装置においては 2~4%の効率を各ランごとのパランキを±200% も有して得られたにすぎず好ましくなかつた。

しかし本筑明方法にあつては、 8~10%の約 3~5 倍の高い変換効率を得ることができるよう になつた。

またとの不納物酸素ドーピンクの効果を少くするため、本発明人の出版になる特許額 半導体技優作製方法 56-55608 (原授示 53-152887 昭和53年12月10日出題)が知られている。これは例えばPIN半導体装置を作为うたのとれば例えばPIN半導体装置を作为の立ちのである。これは例えばPIN半導体を移動したのである。これは例えばPIN半導体を移動したのである。これは、本発明と同じ対策を持つこととができる。しかしての場合、装置はひとつの高さるの5倍であり、製造コストが2.5~3倍も高

, 価になつてしまり。さらに多量生産向きでない 等の欠点を有していた。

本発明はかかる反応炉において、特に横型の 反応炉において特に有効である。また多量に基 板上に半導体装置を作ろりとする時等に有効で あり、半導体装置ひとつあたりの装置の減価値 却を含めて、製造コストをたて型反応炉の 1/100 にできるといり大きな特徴を有している。

すなわち本発明はかかる多量生産用に模型に 配置された反応炉または反応筒(10~30ck 長 さ 1~5m)を用いる方法を中心として記す。

かかる反応筒の外側に一対の反応性気体をプラズマ化する電磁エネルギ供給用の電極と該電極の外側にこの反応筒かよび電極を囲んで加熱装置とを具備し、この反応炉内を炉方向に反応性気体を流し、この気体の流れにそつて基板を配置せしめたものである。

さらにかかる装置内に一対の電極により発生 する電磁界に垂直または平行に基板を配置し、 これを複数段または後数列配催して 2~20 cm²の

をPINの順序にて積層形成せしめ、これをく りがえし、安定して作製することを目的として いる。さらに本発明はプラズマ化する電磁エネ ルギのパワーにより、アモルフアス構造の半導 体 (ABという)、5~100Aの大きさの 敬結晶性 を有するセミアモルフアス(半非晶質、以下 BAS という) または 5~200A の大きさのマイ クロポリクリスタル(彼多結晶、以下PCとい う) の構造を有する半導体の如き非単結晶半導 体膜を作製せんとするものである。さらに強い 電磁エネルギを与える場合、基根表面ではスパ ツターされた電気的に欠陥だらけのアモルファ ス構造になりやすい。かかる欠陥構造をなくす ため、 基板は互いに 10~40mm 代級的には 20~ 25mm 離間し、プラズマ反応に 200~500W とい う高いエネルギが必要な場合であつても、被形 成面上にはこのスピーシスの実質的なプラズマ エオルギを得る距離を基板間の距離で側御し、 実質的に 2~20Wという弱いパワーで被膜化せ

基板例をは10cmの基板を20 段20 列計 400 まいの被形成領上に一度に被膜特に建築、炭素 炭化珪素または理化ゲルマニューム、グルマニ ユーム按膜すなわち 4 価の元素を中心とした半 導体膜を形成せしめることを中心として配す。

本発明は炭素一珪素結合を有する水業化物またはヘロゲン化物(炭化珪化物気体)よりなる反応性気体、シラン(BinH n l)の如き珪化物気体またはアセチレン等の炭化水素を用いて被形成面上に非単結晶の炭化珪藻、珪素または炭素を主成分とする被膜を 0.05~1torr の反応炉圧力で 100~400°C の温度で形成せしめるブラズマ気相法に関する0

本発明はさらにかかる反応性気体に目価の不納物である B. A1. Ga. In を含む不純物気体例 えばジボラン (BD)、 V 価の不純物を含む不純 物気体例えばフオスヒン (PH) またはアルシン (ABD) を漸次添加して被形成面を有する基板上 に密接して P型 層、さらに I型層かよび N 型層

しめると同等の特性を有せしめたことを特徴と する。

このため本発明においては、その出発物質である反応性気体に炭化珪素 (B1x0~ 0 < x < 1)を作ろうとした場合、炭素一珪素結合を有する材料を用いた。すなわち炭素一珪素結合を有する水素化物またはハロゲン化物例をはテトラデチルンラン (B1 (CE),) (単に TMB という) 、テトラエチルシラン (B1 (CE),) . B1 (OE) xCl,(1≤x≤3) B1 (CE) xH,(1≤x≤3) 等の反応性気体を用いて反応生成物中に B1-C 結合を得やすくしている。

また珪素を主成分とする被膜を得よりとする時は BinHum(n21)のシラン、 BiRyまたはこれらの混合気体を用いた。炭素を得よりとする時は、
アセチレン(O,E) またはエチレン(O,E) を主として
用いた。こりすることにより、珪素(Bi)、炭素
珪素(BixOn,O<x<1) または炭素(O)(これらを合わせると BixOn (O≤x≤1)と示すことができるため、以下炭化珪素という時は BixOn (O≤x≤1)

を意味するものとする)を作製する。

さらにととに I 価または V 価の不純物を添加 して被形成面より P 型、 I 型(真性またはオートドーピング等を含む人為的に不純物を添加し ない実質的に真性)さらに N 型の半導体または 半絶縁体を作製した。

さらにかかる反応性気体を用いると、反応炉を1気圧以下特に0.01~10torr、代表的には0.5~0.6torrの圧力下にて50W以下の電磁エネルギにおいても、例えば0.01~100MHz 特に500KHz または13.56MHz において被膜を形成するととが可能である。即ち低エネルギブラズマ0VD 装置とするととができた。

さらに 50~500W という高エネルギブラズマ 雰囲気とすると、形成された炭化珪素は微結晶 化し、その結果 P型または N型において、ホウ 素またはリンを 0.1~5%(ここでは(BHまたは PH)/(炭化物気体または炭化珪化物気体+珪 化物気体)の比をパーセントで示す) 添加した 場合、低エネルギでは電気伝導度は 10~10 (acm)

とびら(34)を開けて、反応炉内に自動送り装置により導入され、さらにミキサー用混合板(35)も同時配置される。これらは反応炉、別室ともに真空状態においてなされ、反応炉内に酸素(空気)が少しでも混入しないように務めた。さらに開閉とびら(34)を閉じたことにより、図面の如く電極(9)(10)の間に基板が配置された。

各基板は10~40mm代表的には20~25mmの間かくをおいて配列されており、このホルダーによる反応性気体は反応炉臼の前方にミキサ(8)を設け層流とし、さらにこれらの反応性気体が基板の間の空隙に均一に注入するように設けてある。被形成面は基板の下面または互いに裏面を重ね合わせて垂直に配置された側面である。

また図面は反応系を上方よりながめた構造を 示したものであり、基板(1)は互いに裏面を合わ せて垂直に配置させている。かくの如く重力を 利用してフレイクを下部に除去することは、量 産歩留りを考慮する時をわめて重要である。さ らにこの基板(1)を折入させた反応炉份には、こ であつたものが 10~10'(n c m) と約千倍にまで高 めることができた。

さらにこの高エネルギ法を用いて得られた炭化珪素は 5~200Aの大きさの微結晶構造を有するいわゆる BAB 構造を有せしめることができた。かかる BAB において、そのPまたは N 型の不納物のアクセプタまたはドナーとなるイオン化率を 97~100%を有し、添加した不純物のすべてを活性化することができた。

以下に図面に従つて本発明のプラズマ気相法 を説明する。

第1図は本発明を用いたプラズマ CVD 装置の 概要を示す。

第1図において被形成面を有する基板(1)は角型の石英ホルダーにて保持され、図面では7段2列計14まいの構成をさせている。基板およびホルダーは反応炉の前方の別室図に入口(30)より予め設置され、パルプ(32)ロータリーボンプ(33)により真空びをがなされる。さらに開閉

の基板に垂直または平行(特に平行にすると被膜の均一性が得やすい)に電磁エネルギの電界が第2図(A)または(B)特に(B)の如くに加わるように一対の電極(B)、(10)を上下または左右に配置して設けた。この電極の外側に電気炉(5)が設けられており、基板(1)が100~400°C代表的には300°Cに加熱されている。

反応性気体は水紫またはヘリュームのキャリアガス例えばヘリュームを(はより、 ■ 価の不純物である フォスヒンを(はより、 ▼ 価の添加物であるフォスヒンを(はより、 ▼ 価の添加物である珪化物気体のシランを(はより導入した。

また炭紫一珪素結合を有する反応性気体 TMB のを用いると、初期状態で液体であるためステンレス容器的に保存される。この容器は電子恒温層的により所定の温度に制御されている。

この TMB は沸点が 25°0 であり、ロータリーボンブ (1)をパルブ (1)をへて排気させ、反応炉内を 0.01~10torr 特に 0.02~0.4torr に保持させた。こうすることにより、1 気圧より低い

圧力により結果として特に加熱しなくても TMB を気化させることができる。 この気化した TMB を 100m の機度で流量計を介して反応炉に導入するととは、 従来の如く容器例をパブルして反応性気体を放出するやり方に比較して、 その流量制御が精度よく可能であり、技術上重要である。

実用上流量計がつまつた場合、図面において はよりヘリユームを導入した。

また反応的口またはホルダー(2)の内盤または 表面に付着した反応生成物を除去する場合は切 より CP, または CP,+O, (2~5%)を導入し、電磁エ ネルギを加えてフツ索ラジカルを発生させて気 相エッチングをして除去した。

さらにとのプラズマ放電においては、反応性 気体が混合室(B)をへて混合された後、励起室的 において分解または反応をおとさしめ、反応生 成物を基板上に形成する空間反応を主として用 いた。電磁エネルギは電源(4)より直流または高 周波を主として用いた。

t o

以上の実施例より明らかな如く、本発明は反応性気体をミャサ(8)にて混合した後、排気口(6)に層状(ミクロにはブラズマ化された状態ではランダム運動をしていた)に流し、この流れに平行に基板を配置して被形成面上にその腹厚が±5%以内のペラッキで 0.1~3 p の厚さに被腹を形成せしめたことを特徴としている。

さらにとの際プラズマをグロー放電法を利用 しておとさせるが、その電極を反応筒の外側に 配置せしめ、多量の基板に均一にプラズマがお とるようにしたことを特徴としている。

また被膜の形成に際し、図面の如く7段2列ではなく、20段20列の如く反応筒を長くする場合、0.4 torrではなくさらに0.2、0.1、0.05 torrとより低圧にすることが、その膜質の均一性特に最前列と最後列との均一性を得しめる上に重要である。

またとの反応筒内に酸衆等の制御できない酸

とのよりにして被形成面上に炭化珪素被膜を 形成した。例名は基板温度 300°C、高周波エネルギの出力 25 W、シランまたは TMS 50 cc/分キャリアガスとしての He 250 cc/分とした。 (反応性気体/He) 5 において 160 A/分の 被膜成長速度を得ることができた。

さらにこの被膜形成には、PIN接合、PN接合、PN接合、PI、NI接合、PINPIN接合等をその必要な厚さに必要な反応生成物を基板上に漸次積層して形成させた。

このよりにして被形成面上に被膜を形成させてしまつた後、反応生成物を反応簡より十分にパージした後、開閉とびら(34)を開け、ミキサ用混合板(35)、ジク(3)上の基板を別室四に自動引出し管により反応筒および別室をともに真空(0.01torr以下)にして移動させた。さらに開閉とびら(34)を閉じた後、別室に(31)よりパルブを開けて空気を充填し大気圧とした後、外部にジグおよび被膜の形成された基板をとり出し

化物気体の混入を防ぐため、別室を設け、この 別室を介して大気中での作業と結合せしめたことは、得られた被膜の特性の再現性を得るのに きわめて重要であつた。

第2図は第1図の図面における排気口(6)方向 よりみた基板(1)の配置と電板(9),(1の)との関係を 示す。図面において(A)は基板を水平、電板(9),(1の) による電磁界を水平方向に配置したもので、こ の場合一度に導入できる基板の枚数をふやすこ とができる。

第2図(B)は電極(B)(10)による電磁界、基板(A)ともに垂直にしたもので、基板の配置数が(A)の2倍になる。

第3図は本発明の半導体装置作製方法の操作 手順チャートを示したものである。

図面において'0'である(49)は反応炉の真空引による0.01torr以下の保持を示す。さらに'1'の(40)は本発明による反応炉または反応筒およびホルダーに珪架または炭化珪紫のコーティ

ンクを示す。

このコーティングはその詳細を示すと第3図 (B)(C)である。 第3図(B)は真空引(49)により 0.01 torr以下にし、10~30 分保持した後、水素 を配磁エネルギにより 0~30 分 30~50W の出力 によりプラズマクリーニングを行ない、吸強、 水分、酸素を除去した。さらにその水素を除去 した後、何によりヘリユームを同時に30~50W の出力により10~30分プラズマ化し、さらに表 面の水米を除去した。この水素プラズマ発生(50) に対しては、水紫中に 1~8%の濃度で HO1 また は01を抵加して行なりと、塩素ラジカルが同 時に発生し、このラジカルが石英等ホルダーの 内側に存在しているナトリュームの如きアルカ り金属をすい出す効果を有する。このためパッ クグラウンドレベルでのナトリューム、水分、 酸素の濃度を形成された被膜中にて10°cm'以下 にするととができ、きわめて重要な前処理工程 であつた。

との塩素を添加した場合、さらにこの壁面に

層の作製(45)、N型半導体層の作製(44)を行い、 第1の半導体装置を作製(48)した。この半導体 装置は前記した PI、NI、PIN、PN等の接合を少 くとも1つ有するデイパイス設計仕事によつて 作られなければならないことはいうまでもない。

すなわち第3図(B)は前記したあれれと同じく 真空引(49)水素プラズマ放電(50)、ヘリユームプラ ズマ処理(51)、1474×5のランの最初の工程の半 導体層を形成する工程(52)を有する。しかしこ の(50)(51)がすでに(A)での(46)で行われているため、一般には(C)の(52)での 0.1~2 p の厚さの半 導体層の作製で十分であつた。

またこの前の半導体装置の作製(40) すなわち

吸留吸磨した塩素を除去するため(51)の不活性 気体によるスパッタリングによる除去も有効で もつた。

この後これらの系を真空引した後、珪化物気体であるシランまたは炭化珪素化物である TMB を導入し、プラズマエネルギにより分解して、0・1~2 µ 代表的には 0・2~0・5 µ の厚さに形成させた。これらの被膜形成をさせる際、高い電磁エネルギが加わる領域すなわち不純物が再放出されやすい領域に特に厚くつきやすく、二重に好ましい結果をもたらせた。

かかる本発明の複雑な前処理工程を行わない場合であつても、第3図(0) に示す如く真空引の後、珪素または炭化珪素を(52) において同様に 0・1~2 μ 形成し、反応炉壁からの設案、アルカリ金銭の再放出を防ぐことが有効であつた。

また第3図(A)においては半導体装置の作製のため、基板のコーテイング、系の真空引(41)さ 5にPまたはN型半導体の作製(42)、I型半導体

簡単な方法としては四に示す(49)の真空引、 ブラズマエッチング(53)残部吸着ガスの除去(50) CII 程を行なつた。

かくするととにより第1の半導体装置の作製(48)の投資工程(44)と次の工程(48)の最初の工程(42)との間でPまたは N型の不納物が互いに(42)にて混入する可能性を除去することができた。また(44)での炭素、ゲルマニューム等の添加

物を (42)にて混入するととも防ぐことができた。 かかる本発明の方法によりその効果を評価し た結果を第4図に示す。

第4図は本発明方法を用いて作られた光電変換装置の結果である。この場合基板として金属例えばステンレス基板または透光性基板であるガラス上にITOを500~2000A、さらにこの上に酸化スズまたは酸化アンチモンを100~500Aの厚さに形成させた多重膜の電極を有する基板を用いた。この上にP型炭化建築(BixCm 0≤x<1)(例えばx=0.3~0.5)を100~300Aの厚さにまたはBABの建業を0.4~0.7 μの厚さに、さらにこの上面に単型炭化建業(BixCm 0≤x<1)例えばx=0.5~0.5)を100~300Aの厚さに、さらにこの上面に単型炭化建業(BixCm 0≤x<1)例えばx=0.5~0.5)を100~300Aの厚さに形成させたPIN構造を有せしめた。このP、I、単型半導体の配子は第3図(A)のチャートにおける(42)。(43)、(44)、(43)・・・に対応させた。

さらにとの後との工程に ITO を 600~800A の厚さにまたはアルミニユーム金属膜を真空蒸

削工程でP型半導体を作り、本発明方法の中間処理法の前処理を行なわない時、 AM1 の光照射による電気伝導度が(85)である。暗伝導度(64)と逆の場合を表すまたその値も10~10°で大きであった。他方本発明の前処理を行なつた場合、光伝導度(70)、暗伝導度(70)が得られた。また中間処理を行なつた時は光伝導度(63)が得られた。これらは本発明にかけるドーピング効果防止がいかに重要であるかを明確に示したものである。

以上の説明より明らかな如く、本発明は同一 反応簡を用いて光電変換装置または発光案子の みならず、電界効果半導体装置、フォトセンサ アレー等の各種の半導体装置を作製する上にき わめて重要な製造装置かよび製造方法を提供し たものであり、とれにより従来たて型のブラズ マ OVD 装置にて10cm をもまい作ると同じ時間 で、100~500まいの基板上に非単結晶半導体 膜を作ることができ、きわめて多量生産向きで 治法で形成して光電変換装置を作つた。その変換効率を第 4 図 (A) に示す。

1cmのセルの大きさで AM1 (100mW/cm)の条件にて前処理(40)をいれない場合(71)の 35 が、また前処理を行なうと(70)の値が得られた。さらに中間の(46)の工程を加えることによるラン(製造日を)のが中の場合(60)になり全く加えないと(61)が得られた。

(60) はその効率が 11~9% を得ることができるのに対し、本発明方法を用いない場合 1~4% しかなかつた。

さらにこのセル面積を100cm にすると、本 発明方法を用いると7~9%の効率を得ることが できるのに際し、本発明方法を用いないと0~ 3%であつた。特にダイオード特性がないもの が30%以上を有し、製造不可能であつた。

第4図(B)は特に表面程にてP型の半導体を作る工程でI型の珪素半導体を作った場合の電気伝導度の値を示す。

ある。さらに本発明の如き電優構造または基板の配置をすることにより、 PIN 構造を有する光電変換装置にかいて 10%以上の変換効率をくりかえし安定して得ることができ、 その膜質にかいてもきわめてすぐれたものであつた。

本発明においては、炭化珪素(Bixo.x Ocxcl)を中心として配した。しかし反応性気体をゲルマンを用いると、 BixGex (Ocxcl)を得ることができ、第1の PIN 構造を珪素と炭化珪素によりさらに第2の PIN 構造を珪素と瑳化ゲルマニュームにより PINPIN 構造いわゆるタンデム構造を得ることも可能である。

本発明は第1図に示す模型のブラズマ CVD 装置を中心として示した。しかしその電極の作り方を誘電型としたり、またアーク放電を利用するブラズマ CVD 装置であつても本発明は有効である。またたて型、ペコ模型のベルジャー型のブラズマ CVD 装置であつても同様に本発明方法を適用することができる。

4. 図面の簡単な説明

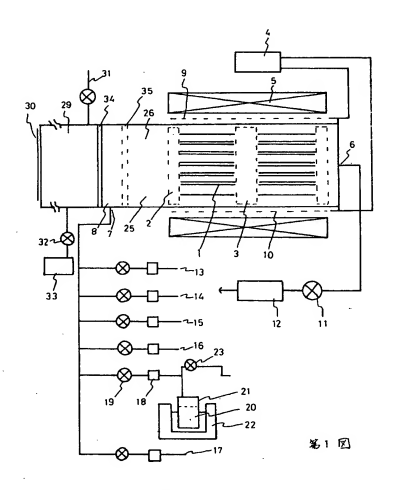
*第1図は本発明のブラズマ気相装置である。 第2図は第1図の一部を示す。

第3図は第1図の装置を用い、本発明方法のブラズマ気相法を用いるチャートである。

第6図(A)は第3図のチャートに従つて得られた光電変換装置の効率および(B)は本発明方法のドーピング防止効果を示す他の資料である。

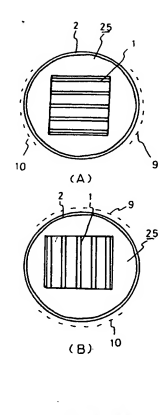
特許出領人

株式会社学学作エネルギー研究所 代表者 山 崎 舜 平学院

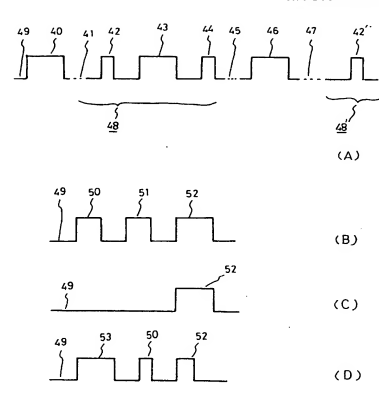


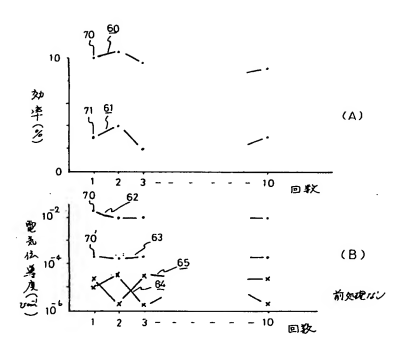
(E)

第3 図



第2区





第4图